WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation	6:	1	(11)	International	le Veröffen	tlichungsnur	nmer:	WO 99/67094
B32B 27/32, C08F 210/16		A1	(43)	International Veröffentlich		n: 29	Dezem	nber 1999 (29.12.99)
(21) Internationales Aktenzeichen:	PCT/EF	99/038	311 (74) Anwälte: D-670		Vera usw.; shafen (DE).	BASF	Aktiengesellschaft,
(22) Internationales Anmeldedatum:	2. Juni 1999 (02.06.9	99)					

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): TARGOR GMBH [DE/DE]; D-55116 Mainz (DE).

19. Juni 1998 (19.06.98)

(72) Erfinder; und

(30) Prioritätsdaten:

198 27 327.4

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): FISCHER, David [DE/DE]; Am Petzenberg 2, D-67725 Breunigweiler (DE). MAR-CZINKE, Bernd, Lothar [DE/DE]; Hinter der Kirche D-67354 Heiligenstein (DE). SCHÖNE, Werner [DE/DE]; Wormser Strasse 28, D-69198 Schriesheim (DE). LANGHAUSER, Franz [DE/DE]; Haagweg 18, D-67152 Ruppertsberg (DE). BIDELL, Wolfgang [DE/DE]; Dahlienstrasse 19, D-67112 Mutterstadt (DE). HINGMANN, Roland [DE/DE]; Stahlbühlring 54, D-68526 Ladenburg (DE). MOLL, Ulrich [DE/DE]; Heinrich-Lorenz-Strasse 8, D-67487 St. Martin (DE). KERSTING, Meinolf [DE/DE]; In der Achen 26, D-67435 Neustadt (DE). SCHWEIER, Günther [DE/DE]; Friedrich-Pietzsch-Strasse 14, D-67159 Friedelsheim (DE). JONES, Peter, John, Vaughan [GB/GB]; 25 Manor Court, Wolviston, Billingham, Cleveland (GB).

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH. CY. DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

- (54) Title: SEALABLE MULTILAYER FILM MADE OF A GRAFTED TERPOLYMER
- (54) Bezeichnung: SIEGELBARE MEHRSCHICHTFOLIE AUS EINEM PROPEN-TERPOLYMEREN

(57) Abstract

The invention relates to a sealable multilayer film consisting of at least one cover layer and at least one base layer. The cover layer consists of a propylene terpolymer containing between 80 and 99.5 mol % structural units derived from propylene, between 0.2 and 15 mol % structural units derived from ethene or a C₄-C₆-1-olefin (I) and between 0.3 and 15 mol % structural units derived from a further C₄-C₁₂-1-olefin (II) which differs from the C₄-C₆-1-olefin (I). The propylene terpolymer is produced using metallocene catalysts.

(57) Zusammenfassung

Siegelbare Mehrschichtfolie aus mindestens einer Deckschicht und mindestens einer Basisschicht, wobei die Deckschicht aus einem Propylen-Terpolymeren besteht, enthaltend 80 bis 99,5 mol-% Struktureinheiten, die sich vom Propylen ableiten, 0,2 bis 15 mol-% Struktureinheiten, die sich von Ethen oder einem C4-C6-1-Olefin (I) ableiten und 0,3 bis 15 mol-% Struktureinheiten, die sich von einem weiteren, vom C4-C6-1-Olefin (I) verschiedenen, C4-C12-1-Olefin (II) ableiten und wobei das Propylen-Terpolymere mittels Metallocen-Katalysatoren hergestellt ist.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Słowakci
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TŤ	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
СН	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumanien		
cz	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	Li	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Siegelbare Mehrschichtfolie aus einem Propen-Terpolymeren

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft eine siegelbare Mehrschichtfolie aus mindestens einer Deckschicht und mindestens einer Basisschicht, wobei die Deckschicht aus einem Propylen-Terpolymeren besteht, enthaltend 80 bis 99,5 mol-% Struktureinheiten, die sich vom Propylen ableiten, 0,2 bis 15 mol-% Struktureinheiten, die sich von Ethen oder einem C4-C6-1-Olefin (I) ableiten und 0,3 bis 15 mol-% Struktureinheiten, die sich von einem weiteren, vom C4-C6-1-Olefin (I) verschiedenen, C4-C12-1-Olefin (II) ableiten und wobei das Propylen-Terpolymere mittels Metallocen-Kataly-15 satoren hergestellt ist.

Weiterhin betrifft die vorliegende Erfindung ein Verfahren zur Herstellung einer siegelbaren Mehrschichtfolie sowie Verpackungen aus den siegelbaren Mehrschichtfolien.

20 Folien aus Polypropylen finden breite Anwendung im Verpackungsbereich und besitzen dort eine erheblich technische Bedeutung. Dies gilt insbesondere auch für sogenannte biaxial orientierte Polypropylen-Folien (BOPP-Folien). Dabei ist in vielen Fällen 25 eine gute Siegelfähigkeit der Folien erwünscht, d.h. die Folien sollen sich bereits bei Temperaturen deutlich unterhalb ihres Kristallitschmelzpunktes miteinander verbinden lassen. Eine große Differenz zwischen der hierfür erforderlichen Siegeltemperatur und dem Kristallitschmelzpunkt ist hierbei besonders günstig. Ein 30 in der Technik weit verbreiteter Ansatz, dies zu erreichen, sind mehrlagige Polypropylenfolien, die Deckschichten mit besonders niedrigen Siegeltemperaturen tragen. Als siegelbare Deckschicht werden hierbei gewöhnlich Propylenco- oder -terpolymere eingesetzt, bei denen durch den Comonomereinbau sowohl der Kristallit-35 schmelzpunkt, wie auch die für das Siegeln notwendige Temperatur, herabgesetzt sind. Mit zunehmendem Comonomereinbau nimmt die Siegeltemperatur ab und damit die Eignung als Siegelschichtmaterial zu. Allerdings steigt, zumindest bei konventionellen, d.h. mit Ziegler-Natta-Katalysatoren hergestellten Co- und 40 Terpolymeren, auch der Anteil niedermolekularer, amorpher, und deshalb bei 25°C in Xylol löslicher, Bestandteile mit zunehmendem

Comonomergehalt stark an. Hierdurch werden Polymer und Folie zunehmend klebrig, bei gleichzeitig schlechter werdender Organo-

leptik.

2

Mit Metallocen-Katalysatoren hergestellte Propylencopolymere zeigen im Unterschied zu konventionellen Copolymeren einen wesentlich geringeren Anteil xylollöslicher Bestandteile und eignen sich daher in besonderem Maße als Siegelschichtmaterialien 5 (WO-A 95/32235, EP-A 668 157, DE-A 19 53 33 37). Darüber hinaus sind die Metall- und Druckfarbenhaftung auf Deckschichten aus metallocenkatalysierten Copolymeren deutlich besser und Mehrschichtfolien mit entsprechenden Deckschichten zeichnen sich zudem durch gute optische Eigenschaften, wie hohe Transparenz und 10 hohen Glanz aus.

Für einige Anwendungsbereiche ist es aber wünschenswert, siegelbare Mehrschichtfolien einsetzen zu können, die eine nochmals vergrößerte Differenz zwischen Siegeltemperatur und Kristallitschmelzpunkt der Siegelschicht besitzen und ferner hinsichtlich ihrer Organoleptik nochmals verbessert sind, wobei diese hinsichtlich Glanz, Transparenz und Haftung ebenso gute Eigenschaften aufweisen sollen wie die bereits bekannten Mehrschichtfolien, die Propylencopolymere enthalten, welche 20 mittels Metallocen-Katalysatoren hergestellt wurden.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, ausgehend von den bereits bekannten siegelbaren Mehrschichtfolien auf der Basis von mittels Metallocen-Katalysatoren hergestellten Propylenco25 polymeren nochmals hinsichtlich einer abgesenkten Siegeltemperatur und der Organoleptik verbesserte siegelbare Mehrschichtfolien zu entwickeln.

Demgemäß wurden die eingangs definierten siegelbaren Mehrschicht-30 folien gefunden.

Weiterhin wurde ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen siegelbaren Mehrschichtfolien gefunden, sowie Verpackungen aus den siegelbaren Mehrschichtfolien.

Die erfindungsgemäße siegelbare Mehrschichtfolie enthält mindestens eine Deckschicht und mindestens eine Basisschicht, wobei die Deckschicht aus einem Propylen-Terpolymeren besteht.

- 40 Die in den erfindungsgemäßen siegelbaren Mehrschichtfolien enthaltenen Propylen-Terpolymere weisen 80 bis 99,5 mol-% Struktureinheiten auf, die sich vom Propylen ableiten, bevorzugt 85 bis 99 mol-%, insbesondere 87 bis 98 mol-%, ferner 0,2 bis 15 mol-% Struktureinheiten, die sich von Ethen oder einem
- 45 C₄-C₆-1-Olefin (I) ableiten, bevorzugt 0,5 bis 13 mol-%, insbesondere 0,5 bis 10 mol-%, sowie 0,3 bis 15 mol-% Struktureinheiten, die sich von einem weiteren, von C₄-C₆-1-Olefin (1)

3

verschiedenen, C_4 - C_{12} -1-Olefin (II) ableiten, bevorzugt 0,3 bis 12 mol-%, insbesondere 0,3 bis 10 mol-%. Die Summe der mol-% ergibt dabei stets 100.

5 Geeignete C₄-C₆-1-Olefine (I) sind u.a. But-1-en, Pent-1-en, **4-Me**-thyl-pent-1-en oder Hex-1-en, wobei vorzugsweise But-1-en, Pent-1-en oder Hex-1-en verwendet werden.

Unter der Bezeichnung C₄-C₁₂-1-Olefine (II) sollen vor allem

10 But-1-en, Pent-1-en, 4-Methyl-pent-1-en, Hex-1-en, Hept-1-en oder
Oct-1-en verstanden werden, wobei But-1-en, Pent-1-en und
Hex-1-en besonders bevorzugt eingesetzt werden.

Der Schmelzpunkt (T_M) der eingesetzten Propylen-Terpolymere, 15 ermittelt nach dem DSC-Peakmaximum, beträgt weniger als 135°C, insbesondere weniger als 130°C. Die in den Propylen-Terpolymeren vorliegenden Monomereinheiten sind zu mehr als 80 % isotaktisch angeordnet.

20 Die Propylen-Terpolymere weisen ferner ein Gewichtsmittel der Molmasse (Mw) von mehr als 80.000 g/mol, insbesondere von mehr als 150.000 g/mol auf. Das Gewichtsmittel der Molmasse (Mw) wird hierbei ermittelt durch Gelpermeationschromatographie. Die Schmelzenthalpie der Propylen-Terpolymere liegt oberhalb von 25 20 J/g, insbesondere oberhalb von 50 J/g.

Weiterhin sind die erfindungsgemäß einzusetzenden Propylen-Terpolymere u.a. auch dadurch gekennzeichnet, daß sie einen Anteil regioregulärer '1-2'-insertierter Propyleneinheiten entsprechend 30 der Formel (1)

$$\frac{['1-2']}{['1-2']+['2-1']+['1-3']} \tag{1}$$

35 von mehr als 0,97, insbesondere von mehr als 0,99 aufweisen. Die regioreguläre '1-2'-Insertion von Propen sowie die regioirreguläre '2-1'-Insertion und die ebenfalls regioirreguläre '1-3'-Insertion, sind u.a. aus P. Pino et al., Angew. Chemie 92, 869 (1980) oder aus A. Zambelli et al. Macromolecules 21, 617 (1988) 40 bekannt.

Die Bestimmung der jeweiligen Anteile der regioregulären '1-2'-Insertion und der regioirregulären '2-1'-Insertion sowie der regioirregulären '1-3'-Insertion erfolgt u.a. durch ¹³C-NMR-

45 Spektroskopie, wie in A. Zambelli et al., Macromolecules 21, 617 (1988) beschrieben.

4

Die Menge des xylollöslichen Anteils (X_L) in Gew. % der Propylen-Terpolymeren gehorcht der nachfolgenden Ungleichung (2)

$$X_L \le 1411,21 \exp (-0.0591 T_M) -0.05$$
 (2)

5

wobei T_M für den Schmelzpunkt der Propylen-Terpolymeren in ${}^{\circ}C$ steht.

Bevorzugte erfindungsgemäß einzusetzende Propylen-Terpolymere

10 weisen ferner eine Polydispersität (Mw/MN) von weniger als 2,25,
speziell von weniger als 2,1 und insbesondere von weniger als 2,0
auf. Die Bestimmung der Polydispersität (Mw/MN) erfolgt vorzugsweise mit Hilfe der Gelpermeationschromatographie unter Verwendung von 1,2,4-Trichlorbenzol als Lösungsmittel.

15

Die Herstellung der erfindungsgemäß einzusetzenden Propylen-Terpolymere erfolgt mittels Metallocenkatalysatoren vorzugsweise nach einem Verfahren, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man die Comonomere in Anwesenheit eines Metallocen-Katalysatorsystems 20 polymerisiert, welches

- A) einen anorganischen oder einen organischen Träger,
- B) mindestens einen Metallocen-Komplex und

25

C) wenigstens eine metalloceniumionenbildende Verbindung

aufweist, wobei aber keine zwei verschiedenen Alumoxane als Komponente C) verwendet werden.

30

Das in diesem Verfahren verwendete Metallocen-Katalysatorsystem kann ferner neben den Komponenten A), B) oder C) noch mindestens eine organische Metallverbindung eines Alkali- oder Erdalkalimetalls oder eines Metalls der III. Hauptgruppe des Periodensystems enthalten.

Die Polymerisation zur Herstellung der in den erfindungsgemäßen siegelbaren Mehrschichtfolien eingesetzten Propylen-Terpolymere mit Hilfe derartiger Metallocen-Katalysatorsysteme wird bei Tem-

- 40 peraturen im Bereich von -50 bis 300°C, vorzugsweise im Bereich von 0 bis 150°C, und bei Drücken im Bereich von 0,5 bis 3.000 bar, vorzugsweise im Bereich von 1 bis 100 bar, durchgeführt. Bei diesem ebenfalls erfindungsgemäßen Verfahren sollen die Verweilzeiten der jeweiligen Reaktionsgemische auf 0,5 bis 5 Stunden,
- 45 insbesondere auf 0,7 bis 3,5 Stunden, eingestellt werden. Es können bei der Polymerisation u.a. auch Antistatika sowie Molmassenregler, beispielsweise Wasserstoff, mitverwendet werden.

Ferner können bei der Polymerisation in geringem Umfang, d.h. weniger als 0,5 mol-%, noch andere C_4 - C_{12} -1-Olefine einpolymerisiert werden.

- 5 Die Polymerisation kann in Lösung, in Suspension, in flüssigen Monomeren oder in der Gasphase durchgeführt werden. Bevorzugt erfolgt die Polymerisation in flüssigen Monomeren (Bulkverfahren) oder in der Gasphase, wobei die gerührte Gasphase bevorzugt ist.
- 10 Das ebenfalls erfindungsgemäße Verfahren kann sowohl kontinuierlich als auch diskontinuierlich durchgeführt werden. Geeignete
 Reaktoren sind u.a. kontinuierlich betriebene Rührkessel oder
 sogenannte loop-Reaktoren (Schleifenreaktoren), wobei man gegebenenfalls auch eine Reihe von mehreren hintereinander geschalteten
 15 Rührkesseln oder loop-Reaktoren verwenden kann (Reaktorkaskade).
 - Die verwendeten Metallocen-Katalysatorsysteme enthalten als Komponente A) einen anorganischen oder einen organischen Träger. Als anorganischer Träger kann dabei auch ein solches anorgani-
- 20 sches Oxid verwendet werden, welches einen pH-Wert, ermittelt nach S.R. Morrison, "The Chemical Physics of Surfaces", Plenum Press, New York [1977], Seite 130ff, von 1 bis 6 und Hohlräume und Kanäle aufweist, deren makroskopischer Volumenanteil am Gesamtpartikel im Bereich von 5 bis 30 % liegt. Bevorzugt kön-
- 25 nen dabei insbesondere solche anorganischen Oxide eingesetzt werden, deren pH-Wert, d.h. deren negativer dekadischer Logarithmus der Protonenkonzentration, im Bereich von 2 bis 5,5 zu finden ist.
- 30 Es werden als anorganische Träger insbesondere auch solche anorganischen Oxide verwendet, die einem mittleren Teilchendurchmesser von 5 bis 200 μm, insbesondere von 20 bis 90 μm, und einen mittleren Teilchendurchmesser der Primärpartikel von 0,1 bis 20 μm, insbesondere von 0,1 bis 5 μm, aufweisen. Bei den
- 35 sogenannten Primärpartikeln handelt es sich dabei um poröse, granuläre Partikel. Die Primärpartikel weisen Poren mit einem Durchmesser von insbesondere 1 bis 1000 Å auf. Weiterhin sind die zu verwendenden anorganischen Oxide u.a. auch noch dadurch charakterisiert, daß sie über Hohlräume und Kanäle mit einem
- 40 mittleren Durchmesser von 0,1 bis 20 μ m, insbesondere von 1 bis 15 μ m, verfügen. Die anorganischen Oxide weisen ferner insbesondere noch ein Porenvolumen von 0,1 bis 10 cm³/g, bevorzugt von 1,0 bis 5,0 cm³/g, und eine spezifische Oberfläche von 10 bis 1000 m²/g, bevorzugt von 100 bis 500 m²/g, auf. Derartige
- 45 feinteilige anorganische Oxide sind u.a. durch Sprühtrocknung von

6

gemahlenen Hydrogelen erhältlich und können auch im Handel bezogen werden.

Bevorzugte anorganische Träger sind insbesondere Oxide des Sili5 ciums, des Aluminiums, des Titans oder eines der Metalle der
I. bzw. der II. Hauptgruppe des Periodensystems. Als ganz bevorzugtes anorganisches Oxid wird neben Aluminiumoxid oder
Magnesiumoxid oder einem Schichtsilikat auch Kieselgel (SiO₂)
verwendet.

10

Als Komponente A_1 können auch sogenannte Cogele, d.h. Gemische von mindestens zwei verschiedenen anorganischen Oxiden, eingesetzt werden.

15 Weiterhin kann die Katalysatorkomponente A, auch ein organischer Träger sein, beispielsweise ein thermoplastisches Polymer.

Bevorzugte organische Träger sind dabei Polymere von Alk-1-enen, insbesondere Propenhomopolymere oder Propencopolymere, ferner Ethenhomopolymere oder Ethencopolymere. Es können auch Polymere 20 des Styrols verwendet werden.

Es werden vorzugsweise pro Gramm Träger, d.h. der Komponente A_1 , 0,1 bis 10000 μ mol, insbesondere 5 bis 200 μ mol des Metallocenkomplexes, d.h. der Komponente B_1 eingesetzt.

25

Als Komponente B; enthält das verwendete Metallocen-Katalysatorsystem mindestens einen oder mehrere Metallocenkomplexe. Als Metallocenkomplexe eigenen sich besonders solche der allgemeinen Formel (I)

30

$$R^7$$
 R^6
 R^5
 R^5
 R^5
 R^5

35

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

40

N

Titan, Zirkonium, Hafnium, Vanadium, Niob oder Tantal, sowie Elemente der III. Nebengruppe des Periodensystems und der Lanthanoiden,

X

Fluor, Chlor, Brom, Iod, Wasserstoff, C_1 - bis C₁₀-Alkyl, C₆- bis C₁₅-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, -OR10 oder -NR10R11,

5

n

eine ganze Zahl zwischen 1 und 3, wobei n der Wertigkeit von M minus der Zahl 2 entspricht,

wobei

10

R10 und R11

C₁- bis C₁₀-Alkyl, C₆- bis C₁₅-Aryl, Alkylaryl, Arylalkyl, Fluoralkyl oder Fluoraryl mit jeweils 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest bedeuten,

15

R⁵ bis R⁹

Wasserstoff, C1- bis C10-Alkyl, 5- bis 7gliedriges Cycloalkyl, das seinerseits ein C1- bis C10-Alkyl als Substituent tragen kann, C6- bis C15-Aryl oder Arylalkyl, wobei gegebenenfalls auch zwei benachbarte Reste gemeinsam für 4 bis 15 C-Atome aufweisende gesättigte oder ungesättigte cyclische Gruppen stehen können, welche wiederum mit einem C1-C8-Alkyl oder C6-C10-Aryl oder einem C7-C20-Arylalkyl substituiert sein können oder

25

20

R12

C₁- bis C₁₀-Alkyl, C₃- bis C₁₀-Cycloalkyl oder C6- bis C15-Aryl,

30

Z

für X oder

 $Si(R^{12})_3$ mit

R13 steht,

35 wobei die Reste

 R^{13} bis R^{17}

Wasserstoff, C_1 - bis C_{10} -Alkyl, 5- bis 7gliedriges Cycloalkyl, das seinerseits ein C1- bis C10-Alkyl als Substituent tragen kann, C6- bis C15-Aryl oder Arylalkyl bedeuten und wobei gegebenenfalls auch zwei benachbarte Reste gemeinsam für 4 bis 15 C-Atome aufweisende gesättigte oder ungesättigte cyclische Gruppen stehen können, welche wiederum mit einem C1-C8-Alkyl oder C6-C20-Aryl oder einem C7-C20-Arylalkyl substituiert sein konnen oder Si(R18)3 mit

45

8

R18

 C_{1} - bis C_{10} -Alkyl, C_{6} - bis C_{15} -Aryl oder C_{3} - bis C_{10} -Cycloalkyl,

oder wobei die Reste R^8 und Z gemeinsam eine Gruppierung ${}^{-}R^{19}{}^{-}A^{-}$ 5 bilden, in der

 $20 = BR^{20}$, = AlR^{20} , -Ge-, -Sn-, -O-, -S-, = SO, = SO_2 , = NR^{20} , = CO, = PR^{20} oder = $P(O)R^{20}$ ist,

wobei

25 R²⁰, R²¹ und R²² gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine C₁-C₁₀-Alkylgruppe,
eine C₁-C₁₀-Fluoralkylgruppe, eine C₆-C₁₀-Fluorarylgruppe, eine C₆-C₁₀-Arylgruppe, eine
C₁-C₁₀-Alkoxygruppe, eine C₂-C₁₀-Alkenylgruppe,
eine C₇-C₄₀-Arylalkylgruppe, eine C₈-C₄₀-Arylalkenylgruppe oder eine C₇-C₄₀-Alkylarylgruppe bedeuten oder wobei zwei benachbarte Reste jeweils
mit den sie verbindenden Atomen einen Ring
bilden, und

35
M² Silicium, Germanium oder Zinn ist,

A -0-, -s-, NR^{23} oder PR^{23} bedeuten,

40 mit

R²³ C₁- bis C₁₀-Alkyl, C₆- bis C₁₅-Aryl, C₃- bis C₁₀-Cycloalkyl, Alkylaryl oder Si(R²⁴)₃,

R24

Wasserstoff, C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl, das seinerseits mit C_1 - bis C_4 -Alkylgruppen substituiert sein kann oder C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl

5 oder wobei die Reste \mathbb{R}^8 und \mathbb{R}^{16} gemeinsam eine Gruppierung \mathbb{R}^{19} -bilden.

Von den Metallocenkomplexen der allgemeinen Formel I sind

10

$$R^7$$
 R^8
 R^9
 R^5
 R^6
 R^7
 R^6
 R^6
 R^7
 R^6
 R^7
 R^7
 R^6
 R^7
 R^6
 R^7
 R^7
 R^7
 R^7
 R^6
 R^7
 R^7

 R^7 R^6 R^5 R^9 MX_n Id

5

10

bevorzugt.

Die Reste X können gleich oder verschieden sein, bevorzugt sind sie gleich.

15

Von den Verbindungen der Formel Ia sind insbesondere diejenigen bevorzugt, in denen

M Titan, Zirkonium oder Hafnium,

20

X Chlor, C₁-bis C₄-Alkyl oder Phenyl,

n die Zahl 2 und

25 R⁵ bis R⁹ Wasserstoff oder C₁- bis C₄-Alkyl bedeuten.

Von den Verbindungen der Formel Ib sind als bevorzugt diejenigen zu nennen, bei denen

30 M für Titan, Zirkonium oder Hafnium steht,

X Chlor, C₁-bis C₄-Alkyl oder Phenyl,

n die Zahl 2,

35

 R^5 bis R^9 Wasserstoff, C_1 - bis C_4 -Alkyl oder $Si(R^{12})_3$,

 R^{13} bis R^{17} Wasserstoff, C_1 - bis C_4 -Alkyl oder $Si(R^{18})_3$

bedeuten.

40

Insbesondere sind die Verbindungen der Formel Ib geeignet, in denen die Cyclopentadienylreste gleich sind.

Beispiele für besonders geeignete Verbindungen sind u.a.

45 Bis(cyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid,
Bis(pentamethylcyclopentadienyl)-zirkoniumdichlorid,
Bis(methylcyclopentadienyl)-zirkoniumdichlorid,

11

Bis (ethylcyclopentadienyl)-zirkoniumdichlorid, Bis (n-butylcyclopentadienyl)-zirkoniumdichlorid und Bis (trimethylsilylcyclopentadienyl)-zirkoniumdichlorid sowie die entsprechenden Dimethylzirkoniumverbindungen.

5

Von den Verbindungen der Formel Ic sind diejenigen besonders geeignet, in denen

 R^5 und R^{13} gleich sind und für Wasserstoff oder C_{1^-} bis C_{10} -Alkylgruppen stehen,

R⁹ und R¹⁷ gleich sind und für Wasserstoff, eine Methyl-, Ethyl-, iso-Propyl- oder tert.-Butylgruppe stehen,

15

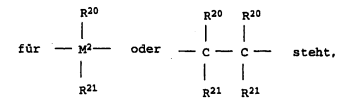
20

 R^6 , R^7 , R^{14} und R^{15} die Bedeutung

R⁷ und R¹⁵ C₁- bis C₄-Alkyl
R⁶ und R¹⁴ Wasserstoff
haben oder zwei benachbarte Reste

haben oder zwei benachbarte Reste R^6 und R^7 sowie R^{14} und R^{15} gemeinsam für 4 bis 18 C-Atome aufweisende cyclische Gruppen stehen,

25 R¹⁹



30 M

für Titan, Zirkonium oder Hafnium und

X

für Chlor, C1- bis C4-Alkyl oder Phenyl stehen.

Beispiele für besonders geeignete Komplexverbindungen sind u.a. 35 Dimethylsilandiylbis(cyclopentadienyl)-zirkoniumdichlorid,

Dimethylsilandiylbis(indenyl)-zirkoniumdichlorid,
Dimethylsilandiylbis(tetrahydroindenyl)-zirkoniumdichlorid,

Ethylenbis(cyclopentadienyl)-zirkoniumdichlorid,

Ethylenbis (indenyl) -zirkoniumdichlorid,

40 Ethylenbis(tetrahydroindenyl)-zirkoniumdichlorid,
Tetramethylethylen-9-fluorenylcyclopentadienylzirkoniumdichlorid,
Dimethylsilandiylbis(-3-tert.butyl-5-methylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid,

Dimethylsilandiylbis(-3-tert.butyl-5-ethylcyclopentadienyl)-

45 zirkoniumdichlorid,

Dimethylsilandiylbis(-2-methylindenyl)-zirkoniumdichlorid, Dimethylsilandiylbis(-2-isopropylindenyl)-zirkoniumdichlorid,

12

Dimethylsilandiylbis(-2-tert.butylindenyl)-zirkoniumdichlorid, Diethylsilandiylbis(-2-methylindenyl)-zirkoniumdibromid, Dimethylsilandiylbis(-3-methyl-5-methylcyclopentadienyl)-zirkoniumdichlorid,

- 5 Dimethylsilandiylbis(-3-ethyl-5-isopropylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid,
 Dimethylsilandiylbis(-2-ethylindenyl)-zirkoniumdichlorid,
 Dimethylsilandiylbis(-2-methylbenzindenyl)-zirkoniumdichlorid
 Dimethylsilandiylbis(2-ethylbenzindenyl)zirkoniumdichlorid,
- 10 Methylphenylsilandiylbis(2-ethylbenzindenyl)zirkoniumdichlorid, Methylphenylsilandiylbis(2-methylbenzindenyl)zirkoniumdichlorid, Diphenylsilandiylbis(2-methylbenzindenyl)zirkoniumdichlorid, Diphenylsilandiylbis(2-ethylbenzindenyl)zirkoniumdichlorid, und Diphenylsilandiylbis(-2-methylindenyl)-hafniumdichlorid

15 sowie die entsprechenden Dimethylzirkoniumverbindungen.

Weitere Beispiele für geeignete Komplexverbindungen sind u.a. Dimethylsilandiylbis(-2-methyl-4-phenylindenyl)zirkonium-dichlorid,

20 Dimethylsilandiylbis(-2-methyl-4-naphthylindenyl)zirkonium-dichlorid,

Dimethylsilandiylbis(-2-methyl-4-isopropylindenyl)zirkonium-dichlorid und

Dimethylsilandiylbis(-2-methyl-4,6-diisopropylindenyl)zirkonium-

25 dichlorid sowie die entsprechenden Dimethylzirkoniumverbindungen.

Bei den Verbindungen der allgemeinen Formel Id sind als besonders geeignet diejenigen zu nennen, in denen

30 M für Titan oder Zirkonium,

X für Chlor, C₁-bis C₄-Alkyl oder Phenyl stehen.

A für
$$-0-$$
, $-s-$, NR^{23}

und

13

 R^5 bis R^7 und R^9 für Wasserstoff, C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl oder $Si(R^{12})_3$ stehen, oder wobei zwei benachbarte Reste für 4 bis 12 C-Atome aufweisende cyclische Gruppen stehen.

Die Synthese derartiger Komplexverbindungen kann nach an sich bekannten Methoden erfolgen, wobei die Umsetzung der entsprechend substituierten, cyclischen Kohlenwasserstoffanionen 10 mit Halogeniden von Titan, Zirkonium, Hafnium, Vanadium, Niob oder Tantal, bevorzugt ist.

Beispiele für entsprechende Herstellungsverfahren sind u.a. im Journal of Organometallic Chemistry, 369 (1989), 359-370 15 beschrieben.

Es können auch Mischungen verschiedener Metallocenkomplexe eingesetzt werden.

- 20 Als Komponente C; enthält das im bevorzugten Herstellungsverfahren einzusetzende Metallocen-Katalysatorsystem wenigstens eine metalloceniumionenbildende Verbindung, wobei aber keine zwei verschiedenen Alumoxane als Komponente C; verwendet werden.
- 25 Geeignete metalloceniumionenbildende Verbindungen sind starke, neutrale Lewissäuren, ionische Verbindungen mit lewissauren Kationen und ionische Verbindungen mit Brönsted-Säuren als Kation.
- 30 Als starke, neutrale Lewissäuren sind Verbindungen der allgemeinen Formel II

 $M^3X^1X^2X^3$ II

bevorzugt, in der

- M³ ein Element der III. Hauptgruppe des Periodensystems bedeutet, insbesondere B, Al oder Ga, vorzugsweise B,
- X^1 , X^2 und X^3
- für Wasserstoff, C1- bis C10-Alkyl, C6- bis C15-Aryl, Alkylaryl, Arylalkyl, Halogenalkyl oder Halogenaryl mit jeweils
 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atome im Arylrest oder Fluor, Chlor, Brom oder Jod stehen, insbesondere
 für Halogenaryle, vorzugsweise für Pentafluorphenyl.

14

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel II, in der X^1 , X^2 und X^3 gleich sind, vorzugsweise Tris(pentafluorphenyl)boran.

5 Als ionische Verbindungen mit lewissauren Kationen sind Verbindungen der allgemeinen Formel III

 $[(Y^{a+})Q_1Q_2...Q_z]^{d+}$

III

geeignet, in denen

10

ein Element der I. bis VI. Hauptgruppe oder der I. bis VIII. Nebengruppe des Periodensystems bedeutet,

für einfach negativ geladene Reste wie C₁- bis C₂₈-Alkyl, C₆- bis C₁₅-Aryl, Alkylaryl, Arylalkyl, Halogenalkyl, Halogenaryl mit jeweils 6 bis 20 C-Atomen im Aryl- und 1 bis 28 C-Atome im Alkylrest, C₃- bis C₁₀-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls mit C₁- bis C₁₀-Alkylgruppen substituiert sein kann, Halogen, C₁- bis C₂₈-Alkoxy, C₆- bis C₁₅-Aryloxy, Silyl- oder Mercaptylgruppen

a für ganze Zahlen von 1 bis 6 und

Tetrakis (pentafluorophenyl)borat.

25

für ganze Zahlen von 0 bis 5 steht,

d der Differenz a-z entspricht, wobei d jedoch größer oder gleich 1 ist.

30

Besonders geeignet sind Carboniumkationen, Oxoniumkationen und Sulfoniumkationen sowie kationische Übergangsmetallkomplexe.
Insbesondere sind das Triphenylmethylkation, das Silberkation und das 1,1'-Dimethylferrocenylkation zu nennen. Bevorzugt besitzen 35 sie nicht koordinierende Gegenionen, insbesondere Borverbindungen, wie sie auch in der WO-A 91/09882 genannt werden, bevorzugt

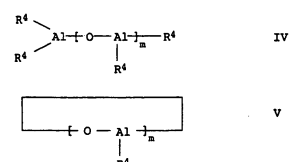
Ionische Verbindungen mit Brönsted-Säuren als Kationen und 40 vorzugsweise ebenfalls nicht koordinierende Gegenionen sind in der WO-A 91/09882 genannt, bevorzugtes Kation ist das N,N-Dimethylanilinium.

Die Menge der verwendeten metalloceniumionenbildenden Verbin-45 dung C) beträgt bevorzugt 0,1 bis 10 Äquivalente, bezogen auf den Metallocenkomplex I.

15

Besonders geeignet als metalloceniumionenbildende Verbindung C; sind offenkettige oder cyclische Alumoxanverbindungen der allgemeinen Formel IV oder V

5



15

10

wobei R4

eine C_1 - bis C_4 -Alkylgruppe bedeutet, bevorzugt eine Methyl- oder Ethylgruppe und m für eine ganze Zahl von 5 bis 30, bevorzugt 10 bis 25 steht.

20

Die Herstellung dieser oligomeren Alumoxanverbindungen erfolgt üblicherweise durch Umsetzung einer Lösung von Trialkylaluminium mit Wasser und ist u.a. in der EP-A 284 708 und der US-A 4,794,096 beschrieben.

25

In der Regel liegen die dabei erhaltenen oligomeren Alumoxanverbindungen als Gemische unterschiedlich langer, sowohl linearer als auch cyclischer Kettenmoleküle vor, so daß m als Mittelwert anzusehen ist. Die Alumoxanverbindungen können auch im Gemisch 30 mit anderen Metallalkylen, bevorzugt mit Aluminiumalkylen vorliegen.

Im verwendeten Metallocen-Katalysatorsystem sind als metalloceniumionenbildende Verbindungen C₁ keine zwei verschiedenen
35 Alumoxane der allgemeinen Formel IV oder V vorhanden. Als verschiedene Alumoxane werden dabei solche Alumoxane der allgemeinen Formeln IV oder V angesehen, welche unterschiedliche Reste R⁴ aufweisen.

40 Vorzugsweise werden sowohl die Metallocenkomplexe (Komponente B) als auch die metalloceniumionenbildende Verbindung (Komponente C) in Lösung eingesetzt, wobei aromatische Kohlenwasserstoffe mit 6 bis 20 C-Atomen, insbesondere Xylole und Toluol, besonders bevorzugt sind.

VI

16

Weiterhin können als Komponente C₁ Aryloxyalumoxane, wie in der US-A 5,391,793 beschrieben, Aminoaluminoxane, wie in der US-A 5,371,260 beschrieben, Aminoaluminoxanhydrochloride, wie in der EP-A 633 264 beschrieben, Siloxyaluminoxane, wie in der EP-A 621 279 beschrieben, eingesetzt werden.

Es hat sich als vorteilhaft erwiesen, die Metallocenkomplexe und die oligomere Alumoxanverbindung in solchen Mengen zu verwenden, daß das atomare Verhältnis zwischen Aluminium aus der oligomeren 10 Alumoxanverbindung und dem Übergangsmetall aus den Metallocenkomplexen im Bereich von 10:1 bis 10⁶:1, insbesondere im Bereich von 10:1 bis 10⁴:1, liegt.

Das Metallocen-Katalysatorsystem, welches zur Herstellung der in 15 den erfindungsgemäßen siegelbaren Mehrschichtfolien verwendeten Propylen-Terpolymere eingesetzt wird, kann als Komponente D₁ gegebenenfalls noch eine Metallverbindung der allgemeinen Formel VI

 $M^{1} (R^{1})_{r} (R^{2})_{s} (R^{3})_{t}$

in der

20

M¹ ein Alkali-, ein Erdalkalimetall oder ein Metall 25 der III. Hauptgruppe des Periodensystems, d.h. Bor, Aluminium, Gallium, Indium oder Thallium bedeutet,

R1 Wasserstoff, C₁- bis C₁₀-Alkyl, C₆- bis C₁₅-Aryl,
30 Alkylaryl oder Arylalkyl mit jeweils 1 bis
10 C-Atom im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen
im Arylrest,

R² und R³ Wasserstoff, Halogen, C₁- bis C₁₀-Alkyl,

C₆- bis C₁₅-Aryl, Alkylaryl, Arylalkyl oder Alkoxy
mit jeweils 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und
6 bis 20 C-Atomen im Arylrest,

r eine ganze Zahl von 1 bis 3

und

40

45

s und t ganze Zahlen von 0 bis 2 bedeuten, wobei die Summe r+s+t der Wertigkeit von M¹ entspricht,

enthalten.

17

Von den Metallverbindungen der allgemeinen Formel VI sind diejenigen bevorzugt, in denen

M1 Lithium, Magnesium oder Aluminium bedeutet und 5

R¹ bis R³ für C₁- bis C₁₀-Alkyl stehen.

Besonders bevorzugte Metallverbindungen der Formel VI sind n-Bütyl-Lithium, n-Butyl-n-octyl-Magnesium, n-Butyl-n-heptyl10 Magnesium, Tri-n-hexyl-aluminium, Tri-iso-butyl-aluminium,
Triethylaluminium und Trimethylaluminium.

Wenn die Komponente D₁ eingesetzt wird, ist sie bevorzugt in einer Menge von 800:1 bis 1:1, insbesondere 500:1 bis 50:1 15 (molares Verhältnis von M¹ aus Formel VI zu Übergangsmetall M aus Formel I) im Katalysatorsystem enthalten.

Die Komponenten A_1 , B_1 , C_1 und gegebenenfalls D_1 werden zusammen als Metallocen-Katalysatorsystem verwendet.

20

Die Basisschicht der erfindungsgemäßen siegelbaren Mehrschichtfolie enthält insbesondere ein Polyolefin, vorzugsweise ein
Propylenpolymer, und gegebenenfalls weitere zugesetzte Additive
in jeweils wirksamen Mengen. Im allgemeinen enthält die Basis25 schicht mindestens 50 Gew.-%, vorzugsweise 75 bis 100 Gew.-%,
insbesondere 90 bis 100 Gew.-%, des Propylenpolymeren.

Das Propylenpolymere enthält im allgemeinen 90 bis 100 Gew.-%, vorzugsweise 95 bis 100 Gew.-%, insbesondere 98 bis 100 Gew.-%, 30 Propylen und besitzt im allgemeinen einen Schmelzpunkt von 120°C oder höher, vorzugsweise 150 bis 170°C und im allgemeinen einen Schmelzflußindex von 0,5 g/10 min bis 8 g/10 min, vorzugsweise von 2 g/10 min bis 5 g/10 min, bei 230°C und einem Gewicht von 21,6 kg (DIN 53 735). Isotaktisches Propylenhomopolymer mit einem 35 ataktischen Anteil von 15 Gew.-% und weniger, Copolymere von Ethylen und Propylen mit einem Ethylengehalt von 10 Gew.-% oder weniger, Copolymere von Propylen mit C4-C8-α-Olefinen mit einem α-Olefingehalt von 10 Gew.-% oder weniger, Terpolymere von Propylen, Ethylen und Butylen mit einem Ethylengehalt von 15 Gew.-% oder weniger stellen bevorzugte Propylenpolymere für die Basisschicht dar, wobei isotaktisches Propylenhomopolymer besonders

bevorzugt ist. Die angegebenen Gewichtsprozente beziehen sich auf

das jeweilige Polymere.

Des weiteren ist eine Mischung aus den genannten Propylenhomo. und/oder -copolymeren und/oder -terpolymeren und anderen Polyolefinen, insbesondere aus Monomeren mit 2 bis 6 C-Atomen, geeignet, wobei die Mischung mindestens 50 Gew. %, insbesondere 5 mindestens 75 Gew.-%, Polypropylen enthält. Geeignete andere Polyolefine in der Polymermischung sind Polyethylene, insbesondere HDPE, LDPE und LLDPE, wobei der Anteil dieser Polyolefine jeweils 15 Gew.-%, bezogen auf die Polymermischung, nicht übersteigt.

10

Die Basisschicht kann für opake, weiße oder weiß-opake Folien zusätzlich bis zu 40 Gew.-%, vorzugsweise bis zu 30 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Basisschicht, inertes partikelförmiges Material mit einem mittleren Teilchendurchmesser im Bereich von 15 0,01 bis 8 μm, vorzugsweise von 0,02 bis 2,5 μm, enthalten. Die Anwesenheit des inerten partikelförmigen Materials mit einer Teilchengröße von 1 bis 8 µm bewirkt, daß sich bei der Streckorientierung der Folie bei geeigneten Temperaturen zwischen der Polymermatrix und dem inerten Material Mikrorisse und Mikrohohl-20 räume, sogenannte Voids, ausbilden, im Bereich derer das sichtbare Licht gebrochen wird. Die Folie erhält dadurch ein opakes Aussehen, was sie für bestimmte Verpackungszwecke, insbesondere auf dem Lebensmittelsektor, besonders geeignet macht. Das inerte partikelförmige Material kann anorganischer 25 oder organischer Natur sein. Bei anorganischem Material sind Calciumcarbonat, Aluminiumsilikat, Siliziumdioxid oder Titandioxid, bei organischem Material Polyethylenterephthalat, Polybutylenterephthalat, Polyester, Polyamide, Polystyrole besonders

Die Modifizierung der Basisschicht in der angegebenen Weise ist an sich bekannt und wird durchgeführt wie in der DE-A-43 11 422 beschrieben, auf welche hiermit ausdrücklich Bezug genommen wird. 35 Dort werden Teilchenarten, deren eingesetzte Menge, Modifizierung

geeignet, wobei auch die Kombination von verschiedenen anorgani-

30 schen und/oder organischen Partikeln möglich ist.

durch Beschichtung, im einzelnen beschrieben. Weiterhin kann die Basisschicht in einer bevorzugten Ausführungsform Harze und/oder Antistatika enthalten.

40 Die Herstellung der als Basisschicht vorzugsweise verwendeten Polyolefine kann mit dem gleichen Metallocen-Katalysatorsystem erfolgen wie bereits für die Deckschicht vorstehend beschrieben. Es ist aber auch möglich, anstelle eines Metallocen-Katalysatorsystems ein Ziegler-Natta-Katalysatorsystem zur Herstellung der

45 als Basisschicht vorzugsweise verwendeten Polyolefine einzusetzen. Derartige Ziegler-Natta-Katalysatorsysteme sind u.a. aus der US-A 4 857 613 oder der US-A 5 288 824 bekannt. Die dabei als

PCT/EP99/03811 WO 99/67094

19

Basisschicht verwendeten Polyolefine können sowohl eine enge, als auch eine breit verteilte Polydispersität (M_W/M_N) aufweisen, welche im Bereich von 1,5 bis 12, insbesondere im Bereich von 1,6 bis 8 liegt.

Die erfindungsgemäße siegelbare Mehrschichtfolie besteht aus wenigstens einer Deckschicht mit einer Dicke von 0,1 bis 10 μm, insbesondere von 0,1 bis 5 µm und wenigstens einer Basisschicht mit einer Dicke von 1 bis 150 μm, insbesondere von 1 bis 100 μm.

10

Es können auch mehrere Deckschichten und mehrere Basisschichten abwechselnd übereinander gestapelt werden, wodurch die erfindungsgemäße siegelbare Mehrschichtfolie eine sandwichartige Struktur erhält. Besonders bevorzugte siegelbare Mehrschicht.

15 folien sind aus drei Schichten aufgebaut, von denen die obere und die untere Schicht jeweils eine Deckschicht und die dazwischen liegende Schicht eine Basisschicht darstellt.

Um bestimmte Eigenschaften der erfindungsgemäßen siegelbaren 20 Mehrschichtfolie noch weiter zu verbessern, können sowohl die Basisschicht als auch die Deckschicht Zusätze in einer jeweils wirksamen Menge enthalten, vorzugsweise Kohlenwasserstoffharz und/oder Antistatika und/oder Antiblockmittel und/oder Gleitmit. tel und/oder Stabilisatoren und/oder Neutralisationsmittel, die 25 mit den Polymeren der Basisschicht und der Deckschicht verträg-

lich sind, mit Ausnahme der in der Regel unverträglichen Antiblockmittel. Alle Mengenangaben in der folgenden Ausführung in Gewichtsprozent (Gew.-%) beziehen sich jeweils auf die Schicht

oder Schichten, der oder denen das Additiv zugesetzt sein kann.

30

Ein niedermolekulares Harz wird bevorzugt der Basis· und/oder der Deckschicht zugesetzt. Kohlenwasserstoffharze sind niedermolekulare Polymere, deren Molekulargewicht (Mn) im allgemeinen in einem Bereich von 300 bis 8 000, vorzugsweise 400 bis 5 000,

- 35 insbesondere 500 bis 2 000, liegt. Damit ist das Molekulargewicht der Harze deutlich niedriger als das der Propylenpolymeren, welche die Hauptkomponente der einzelnen Folienschichten bilden und im allgemeinen ein Molekulargewicht (M_n) von über 60 000 haben. Der Anteil des Harzes liegt in einem Bereich von 1 bis 30 Gew.-%,
- 40 vorzugsweise 2 bis 10 Gew.-%. Der Erweichungspunkt des Harzes liegt zwischen 100 und 180°C (gemessen nach DIN 1995-U4, entspricht ASTM E-28), vorzugsweise über 120 bis 160°C. Unter den zahlreichen niedrigmolekularen Harzen sind die Kohlenwasserstoffharze bevorzugt, und zwar in Form der Erdölharze (Petroleum-
- 45 harze), Styrolharze, Cyclopentadienharze und Terpenharze (diese

WO 99/67094

20

Harze sind in Ullmanns Encyklopädie der techn. Chemie, 4. Auflage, Band 12, Seiten 525 bis 555, beschrieben).

Die Erdölharze sind solche Kohlenwasserstoffharze, die durch
5 Polymerisation von tiefzersetzten (deep-decomposed) Erdölmaterialien in Gegenwart eines Katalysators hergestellt werden. Diese
Erdölmaterialien enthalten gewöhnlich ein Gemisch von harzbildenden Substanzen wie Styrol, Methylstyrol, Vinyltoluol,
Inden, Methylinden, Butadien, Isopren, Piperylen und Pentylen.

- 10 Die Styrolharze sind niedrigmolekulare Homopolymere von Styrol oder Copolymere von Styrol mit anderen Monomeren wie Methylstyrol, Vinyltoluol und Butadien. Die Cyclopentadienharze sind Cyclopentadienhomopolymere oder Cyclopentadiencopolymere, die aus Kohlenteerdestillaten und zerlegtem Erdölgas erhalten werden.
- 15 Diese Harze werden hergestellt, indem die Materialien, die Cyclopentadien enthalten, während einer langen Zeit bei hoher Temperatur gehalten werden. In Abhängigkeit von der Reaktionstemperatur können Dimere, Trimere oder Oligomere erhalten werden.
- 20 Die Terpenharze sind Polymere von Terpenen, d.h. Kohlenwasserstoffen der Formel $C_{10}H_{16}$, die in fast allen etherischen Ölen oder ölhaltigen Harzen von Pflanzen enthalten sind, und phenolmodifizierte Terpenharze. Als spezielle Beispiele der Terpene sind Pinen, α -Pinen, Dipenten, Limonen, Myrcen, Camphen und ähnliche
- 25 Terpene zu nennen. Bei den Kohlenwasserstoffharzen kann es sich auch um die sogenannten modifizierten Kohlenwasserstoffharze handeln. Die Modifizierung erfolgt im allgemeinen durch Reaktion der Rohstoffe vor der Polymerisation, durch Einführung spezieller Monomere oder durch Reaktion des polymerisierten Produkts, wobei
- 30 insbesondere Hydrierungen oder Teilhydrierungen vorgenommen werden.

140°C und darüber in den einzelnen Schichten eingesetzt.

Als Kohlenwasserstoffharze werden außerdem Styrolhomopolymere, Styrolcopolymere, Cyclopentadienhomopolymere, Cyclopentadien-35 copolymere und/oder Terpenpolymere mit einem Erweichungspunkt von jeweils oberhalb 135°C eingesetzt (bei den ungesättigten Polymeren ist das hydrierte Produkt bevorzugt). Ganz besonders bevorzugt werden die Cyclopentadienpolymere mit einem Erweichungspunkt von

40

Bevorzugte Antistatika sind Alkali-alkansulfonate, polyethermodifizierte, d.h. ethoxylierte und/oder propoxylierte Polydiorganosiloxane (Polydialkylsiloxane, Polyalkylphenylsiloxane und dergleichen) und/oder die im wesentlichen geradkettigen und

45 gesättigten aliphatischen, tertiären Amine mit einem aliphatischen Rest mit 10 bis 20 Kohlenstoffatomen, die mit ω -Hydroxy-(C₁-C₄)- alkyl-Gruppen substituiert sind, wobei N,N-

21

bis-(2-hydroxyethyl)-alkylamine mit 10 bis 20 Kohlenstoffatomen, vorzugsweise 12 bis 18 Kohlenstoffatomen, im Alkylrest besonders geeignet sind. Die wirksame Menge an Antistatikum liegt im Bereich von 0,05 bis 0,3 Gew.-%.

Gleitmittel sind höhere aliphatische Säureamide, höhere aliphatische Säureester, Wachse und Metallseifen sowie Polydimethylsiloxane. Die wirksame Menge an Gleitmittel liegt im Bereich von 0,1 bis 3 Gew. %. Besonders geeignet ist der Zusatz 10 von höheren aliphatischen Säureamiden im Bereich von 0,15 bis 0,25 Gew. % in der Basisschicht und/oder den Deckschichten. Ein insbesondere geeignetes aliphatisches Säureamid ist Erucasäureamid. Der Zusatz von Polydimethylsiloxanen ist im Bereich von 0,3 bis 2,0 Gew. % bevorzugt, wobei insbesondere Polydimethylsiloxane 15 mit einer Viskosität von 10 000 bis 1 000 000 mm²/s eingesetzt werden.

Als Stabilisatoren können die üblichen stabilisierend wirkenden Verbindungen für Ethylen-, Propylen- und andere α-Olefinpolymere 20 eingesetzt werden. Deren Zusatzmenge liegt zwischen 0,05 und 2 Gew.-%. Besonders geeignet sind phenolische Stabilisatoren, Alkali-/Erdalkalistearate und/oder Alkali-/Erdalkalicarbonate. Phenolische Stabilisatoren werden in einer Menge von 0,1 bis 0,6 Gew.-%, insbesondere 0,15 bis 0,3 Gew.-%, und mit einem Mole-25 kulargewicht (Mn) von mehr als 500 bevorzugt. Pentaerythrityl-Tetrakis-3-(3,5-di-Tertiärbutyl-4-Hydroxyphenyl)-Propionat oder 1,3,5-Trimethyl-2,4,6-tris(3,5-di-Tertiärbutyl-4-Hydroxybenzyl)-benzol sind besonders vorteilhaft.

30 Die Antiblockmittel werden bevorzugt den Deckschichten zugesetzt. Geeignete Antiblockmittel sind anorganische Zusatzstoffe wie Siliciumdioxid, Calciumcarbonat, Magnesiumsilicat, Aluminiumsilicat, Calciumphosphat und dergleichen und/oder unverträgliche organische Polymere wie Polyamide, Polyester, Polycarbonate und 35 dergleichen, bevorzugt werden Benzoguanamin-formaldehyd-Polymere, Siliciumdioxid und Calciumcarbonat. Die wirksame Menge an Antiblockmittel liegt im Bereich von 0,1 bis 2 Gew.-%. vorzugsweise 0,1 bis 0,5 Gew.-%. Die mittlere Teilchengröße liegt zwischen 1 und 6 μm, insbesondere 2 und 5 μm, wobei Teilchen mit einer 40 kugelförmigen Gestalt, wie in der EP-A-0 236 945 und der DE-A-38 01 535 beschrieben, besonders geeignet sind.

Neutralisationsmittel sind vorzugsweise Calciumstearat und/oder Calciumcarbonat einer mittleren Teilchengröße von höchstens
45 0,7 µm, einer absoluten Teilchengröße von kleiner 10 µm und einer spezifischen Oberfläche von mindestens 40 m²/g.

22

Die Erfindung betrifft weiterhin ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Mehrschichtfolie nach dem sogenannten Coextrusionsverfahren. Im Rahmen dieses Verfahrens wird so vorgegangen, daß die den einzelnen Schichten der Folie entsprechenden Schmelzen durch eine Flachdüse coextrudiert werden, die so erhaltene Folie zur Verfestigung auf einer oder mehreren Walze/n abgezogen wird, die Folie anschließend gegebenenfalls biaxial gestreckt (orientiert) und die gegebenenfalls biaxial gestreckte Folie thermofixiert und anschließend aufgewickelt wird.

10

Nach einem besonders bevorzugten Verfahren wird die biaxial gestreckte Folie nach dem Thermoformen noch corona- oder flammbehandelt, und zwar an der zur Coronabehandlung vorgesehen Oberflächenschicht.

15

Die biaxiale Streckung (Orientierung) ist bevorzugt und kann simultan oder aufeinanderfolgend durchgeführt werden, wobei die aufeinanderfolgende biaxiale Streckung, bei der zuerst längs (in Maschinenrichtung) und dann quer (senkrecht zur Maschinenrich-

20 tung) gestreckt wird, besonders günstig ist.

Zunächst wird wie beim Coextrusionsverfahren üblich, das Polymere oder die Polymermischung der einzelnen Schichten in einem Extruder komprimiert und verflüssigt, wobei die gegebenenfalls zugezetzten Additive bereits im Polymer enthalten sein können. Die Schmelzen werden dann gleichzeitig durch eine Flachdüse (Breitschlitzdüse) gepreßt, und die ausgepreßte mehrschichtige Folie wird auf einer oder mehreren Abzugswalzen abgezogen, wobei sie abkühlt und sich verfestigt.

30

Vorzugsweise wird die so erhaltene Folie dann längs und quer zur Extrusionsrichtung gestreckt, was zu einer Orientierung der Molekülketten führt. In Längsrichtung wird vorzugsweise 4:1 bis 9:1 und in Querrichtung vorzugsweise 5:1 bis 11:1 gestreckt. Das Längsstrecken wird man zweckmäßigerweise mit Hilfe zweier entsprechend dem angestrebten Streckverhältnis verschieden schnelllaufender Walzen durchführen und das Querstrecken mit Hilfe eines entsprechenden Kluppenrahmens.

40 An die biaxiale Streckung der Folie schließt sich ihre Thermofixierung (Wärmebehandlung) an, wobei die Folie etwa 0,5 bis 10
Sekunden lang bei der Temperatur von 110 bis 130°C gehalten wird.
Anschließend wird die Folie in üblicher Weise mit einer Aufwickeleinrichtung aufgewickelt.

23

Es hat sich als besonders günstig erwiesen, die Abzugswalze oder -walzen, durch die die ausgepreßte Folie auch abgekühlt und verfestigt wird, bei einer Temperatur von 10 bis 90°C zu halten, bevorzugt bei 20 bis 60°C.

5

Darüber hinaus wird die Längsstreckung vorteilhafterweise bei einer Temperatur von weniger als 140°C, vorzugsweise im Bereich von 125 bis 135°C, und die Querstreckung bei einer Temperatur größer 140°C, vorzugsweise bei 145 bis 160°C, durchgeführt.

10

Gegebenenfalls kann/können wie oben erwähnt nach der biaxialen Streckung eine oder beide Oberfläche/n der Folie nach einer der bekannten Methoden corona- oder flammbehandelt werden, wobei für eine Flammbehandlung mit polarisierter Flamme (vgl.

- 15 US-A-4,622,237) eine elektrische Gleichspannung zwischen einem Brenner (negativer Pol) und einer Kühlwalze angelegt wird. Die Höhe der angelegten Spannung beträgt zwischen 500 und 3 000 V, vorzugsweise liegt sie im Bereich von 1 500 bis 2 000 V. Durch die angelegte Spannung erhalten die ionisierten Atome eine
- 20 erhöhte Beschleunigung und treffen mit größerer kinetischer Energie auf die Polymeroberfläche. Die chemischen Bindungen innerhalb des Polymermoleküls werden leichter aufgebrochen, und die Radikalbildung geht schneller vonstatten. Die thermische Belastung des Polymeren ist hierbei weitaus geringer als bei der
- 25 Standardflammbehandlung, und es können Folien erhalten werden, bei denen die Siegeleigenschaften der behandelten Seite sogar besser sind als diejenigen der nicht behandelten Seite.

Für die alternative Coronabehandlung wird die Folie zwischen zwei 30 als Elektroden dienenden Leiterelementen hindurchgeführt, wobei zwischen den Elektroden eine so hohe Spannung, meist Wechselspannung (etwa 10 000 V und 10 000 Hz), angelegt ist, daß Sprüh- oder Coronaentladungen stattfinden können. Durch die Sprüh- oder Coronaentladung wird die Luft oberhalb der Folienoberfläche ioni- 35 siert und reagiert mit den Molekülen der Folienoberfläche, so daß polare Einlagerungen in der im wesentlichen unpolaren Polymermatrix entstehen. Die Behandlungsintensitäten liegen im üblichen Rahmen, wobei 38 bis 45 mN/m bevorzugt sind.

40 Die erfindungsgemäßen siegelbaren Mehrschichtfolien zeichnen sich u.a. durch abgesenkte Siegeltemperaturen, sehr geringe extrahierbare Anteile und gute organoleptische Eigenschaften aus. Sie sind ferner durch hohe Glanzwerte, gute Hafteigenschaften und sehr hohe Transparenz gekennzeichnet. Mit Hilfe des ebenfalls 45 erfindungsgemäßen Verfahrens können derartige siegelbare

24

Mehrschichtfolien ohne großen verfahrenstechnischen Aufwand hergestellt werden.

Die erfindungsgemäßen siegelbaren Mehrschichtfolien eignen sich 5 insbesondere als Bestandteil von Verpackungen.

Beispiele

Beispiel 1

- 10 Herstellung eines Metallocen-Trägerkatalysators
 - a) Herstellung des Trägermaterials

1000 g Kieselgel (SG 332, Teilchendurchmesser 50 μm, Fa.

Grace: 8 Stunden bei 180°C im Vakuum (1 mbar) ausgeheizt)
wurden in 5 l Toluol unter Stickstoff (N₂)-Atmosphäre suspendiert. Bei einer Temperatur von 18°C wurden 7,75 l (6,83 kg)
1,53 molare Methylaluminoxan(MAO)lösung (in Toluol,
Fa. Witco) über 120 Minuten zugegeben. Anschließend wurde
7 Stunden lang bei Raumtemperatur nachgerührt, filtriert und der Filterkuchen zweimal mit je 2,5 l Toluol gewaschen. Anschließend wurde im Vakuum getrocknet.

b) Beladung mit dem Metallocenkomplex

25

30

35

1 kg des unter a) hergestellten MAO beladenen Kieselgels wurde in einem evakuierten Gefäß vorgelegt. Anschließend wurde unter Rühren eine Lösung von 5,8 g (10 mmol) rac.-Dimethylsilylenbis(2-methylbenzindenyl)zirkondichlorid in 1,32 l 1,53 molarer MAO-Lösung (Toluol) zugegeben. Nach dem Druckausgleich mit N₂ wurde 30 Minuten bei Raumtemperatur durchmischt. Dann wurde, zunächst bei 20°C, die Hauptmenge Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert (bis kein Lösungsmittel mehr überging). Anschließend wurde die Temperatur in 5°C Schritten auf 55°C erhöht und der Katalysator solange getrocknet, bis er als oranges, gut rieselfähiges Pulver zurückblieb.

Vergleichsbeispiel A

40 Herstellung von Propylen/Ethen-Copolymeren

In einem trockenen, N₂ gespülten 10 1 Autoklaven wurden 20 mmol Triisobutylaluminium (TiBA; 10 ml einer 2-molaren Lösung in Heptan) vorgelegt. Nach Zugabe von 150 mg Antistatikum-Lösung 45 (Stadis[®] 450, Du Pont) und 3500 g flüssigen Propylens wurden unter Rühren bei Raumtemperatur 1020 mg des im Beispiel 1 hergestellten Metallocen-Trägerkatalysators über eine Schleuse mit N₂

25

eingeschossen. Anschließend wurde der Autoklav auf 60°C aufgeheizt und 90 min bei dieser Temperatur polymerisiert. Während der Polymerisation wurden kontinuierliche pro Stunde 117 g Ethen zudosiert, insgesamt 175 g Ethen (5 Gew.-%). Nach Ablauf der Resaktionszeit wurde die Polymerisation durch Ablassen des restlichen Ethen/Propylen-Gemisches abgebrochen und das Produkt über ein Bodenventil abgelassen. Es wurden 1900 g Polymergries erhalten (Produktivität: 1860 g Copolymer/g Katalysator).

10 Der Versuch wurde noch dreimal mit 965, 990 und 1000 mg des im Beispiel 1 hergestellten Metallocen-Katalysators wiederholt (Ausbeuten: 1850, 2100 und 1870 g Propylen/Ethen-Copolymer). Das Copolymer aller vier Versuche wurde gemischt und granuliert. Die am Granulat gemessenen Polymerdaten waren: T_m: 121,6°C; X_L: 15 2,6 Gew. %; M_W: 223 400 g/mol; M_W/M_n: 1,80.

Vergleichsbeispiel B Herstellung von Propylen/But-1-en-Copolymeren

20 Entsprechend dem Beispiel 4 der DE-A 19 533 337 wurde durch kontinuierliche Gasphasenpolymerisation ein Propylen/But-1-en-Copolymer hergestellt, welches folgenden Eigenschaften aufwies: C₄-Gehalt: 2,2 mol-% (IR-Spektroskopie); T_m: 135,3°C; X_L: 0,6 Gew.-%; M_W: 258 860 g/mol; M_W/M_n: 1,74.

Beispiel 2
Herstellung eines Propylen/Ethen/But-1-en-Terpolymeren

In einem trockenen, N₂ gespülten 10 l Autoklaven wurden 20 mmol
30 Triisobutylaluminium (TiBA; 10 ml einer 2-molaren Lösung in
Heptan) vorgelegt. Nach Zugabe von 150 mg Antistatikum-Lösung
(Stadis[®] 450, Du Pont) wurden 2000 g flüssiges Propylen, 40 g
But-1-en (2 Gew.-%) und 40 g Ethen (2 Gew.-%) eindosiert. Dann
wurden bei Raumtemperatur 790 mg Metallocen-Trägerkatalysator des
35 Beispiels 1 über eine Schleuse mit N₂ eingeschossen. Anschließend
wurde der Autoklav auf 60°C aufgeheizt und 90 min bei dieser
Temperatur polymerisiert. Nach Ablauf der Reaktionszeit wurde die
Polymerisation durch Ablassen des restlichen Monomeren-Gemisches
abgebrochen und das Produkt über ein Bodenventil abgelassen. Es
40 wurden 680 g Polymergries erhalten (Produktivität: 860 g Terpolymer/g Katalysator).

Polymerdaten: C₂-Gehalt: 2,6 mol-%; C₄-Gehalt: 0,5 mol-% (IR-Spektroskopie); T_m: 119,4°C; X_L: 0,6 Gew.-%; M_W: 232 478 g/mol; 45 M_W/M_n: 1,70; Anteil regionegulärer '1-2'-insertierter Propylen-

26

einheiten entsprechend der Formel (1): 99,28; Schmelzenthalpie: 79 J/g.

Beispiel 3

5 Herstellung eines Propylen/Ethen/But-1-en-Terpolymeren

In einem trockenen, N₂ gespülten 10 l Autoklaven wurden 20 mmol Triisobutylaluminium (TiBA; 10 ml einer 2-molaren Lösung in Heptan) vorgelegt. Nach Zugabe von 150 mg Antistatikum-Lösung 10 (Stadis[®] 450, Du Pont) wurden 2000 g flüssiges Propylen und 40 g But-1-en (2 Gew.-%) eindosiert. Dann wurden bei Raumtemperatur 815 mg Metallocen-Trägerkatalysator vom Beispiel 1 über eine Schleuse mit N₂ eingeschossen. Anschließend wurde der Autoklav auf 60°C aufgeheizt und es wurde 90 min bei dieser Temperatur 15 polymerisiert. Während der Polymerisation wurden kontinuierlich pro Stunde 27 g Ethen zudosiert, d.h. insgesamt 40 g (2 Gew.-%). Nach Ablauf der Reaktionszeit wurde die Polymerisation durch Ablassen des restlichen Monomeren-Gemisches abgebrochen und das Produkt über ein Bodenventil abgelassen. Es wurden 1120 g 20 Polymergries erhalten (Produktivität: 1370 g Terpolymer/g Katalysator).

Polymerdaten: C₂-Gehalt: 2,2 mol-%; C₄-Gehalt: 0,4 mol-% (IR-Spektroskopie); T_m: 122,8°C; X_L: 0,5 Gew.-%; M_W: 247 345 g/mol; 25 M_W/M_n: 1,70; Anteil regioregulärer '1-2'-insertierter Propyleneinheiten entsprechend der Formel (1): 99,24; Schmelzenthalpie: 81 J/g.

Für die Herstellung der Siegelschicht in Beispiel 6 wurde die 30 oben beschriebene Polymerisation sechsmal wiederholt, das Polymere gemischt und granuliert. Eine Kontrollmessung am Granulat ergab ein Mw von 233 520 g/mol und eine Polydispersität Mw/Mn von 1,64. Der in kaltem n-Hexan extrahierbare Anteil (gemäß FDA 177 1520) lag bei 0,4 Gew.-%.

35

Beispiel 4
Herstellung eines Propylen/Ethen/Hex-1-en-Terpolymeren

In einem trockenen, N₂ gespülten 10 l Autoklaven wurden 20 mmol
40 Triisobutylaluminium (TiBA; 10 ml einer 2-molaren Lösung in
Heptan) vorgelegt. Nach Zugabe von 150 mg Antistatikum-Lösung
(Stadis® 450, Du Pont) wurden 2000 g flüssiges Propylen, 40 g
But-1-en (2 Gew.-%) und 40 g Hex-1-en (2 Gew.-%) eindosiert. Dann
wurden bei Raumtemperatur 905 mg Metallocen-Trägerkatalysator vom
45 Beispiel 1 über eine Schleuse mit N₂ eingeschossen. Anschließend
wurde der Autoklav auf 60°C aufgeheizt und 90 min bei dieser
Temperatur polymerisiert. Nach Ablauf der Reaktionszeit wurde die

27

Polymerisation durch Ablassen des restlichen Monomeren-Gemisches abgebrochen und das Produkt über ein Bodenventil abgelassen. Es wurden 543 g Polymergries erhalten (Produktivität: 600 g Terpolymer/g Katalysator).

5

Polymerdaten: C_4 -Gehalt: 3,5 mol-%; C_6 -Gehalt: 1,1 mol-% (^{13}C -NMR); T_m : 124,4°C; X_L : 0,3 Gew.-%; M_W : 339 062 g/mol; M_W/M_n : 1,84; Anteil regioregulärer '1-2'-insertierter Propyleneinheiten entsprechend der Formel (1): 99,12; Schmelzenthalpie: 79 J/g.

10

Beispiele 5 bis 7 - Vergleichsbeispiele C bis E Herstellung von Mehrschichtfolien

Durch Coextrusion und anschließende, stufenweise Orientierung in
15 Längs- und Querrichtung wurden dreilagige biaxial orientierte
Polypropylen-Folien (BOPP-Folien) mit einem A'B'A'-Schichtaufbau
(A': Deckschicht; B':Basisschicht) hergestellt. Die Gesamtfolienstärke betrug ca. 20 µm, die der Deckschicht ca. 1 µm. Für die
Basisschicht B' wurde ein mit dem im Beispiel 1 beschriebenen
20 Metallocenkatalysator in kontinuierlicher Gasphasenpolymerisation
bei 60°C und 24 bar hergestelltes Propylenhomopolymer mit einem
Schmelzflußindex (bei 230°C und 2,16 kg nach DIN 53735) von
4,0 g/10 min, einem Schmelzpunkt von 145°C und einer Polydispersität Mw/Mn von 1,9 eingesetzt. Alle Polymeren wurden vor der Her25 stellung der Folien mit jeweils 1000 ppm Sylobloc® 45, 1000 ppm
Irgafos® 168, 600 ppm Ca-Stearat und 500 ppm Irganox® 1010

Im erfindungsgemäßen Beispiel 5 wurde das im Beispiel 2 herge30 stellte Propylen/Ethen/But-1-en-Terpolymer als Deckschicht A'
verwendet, im erfindungsgemäßen Beispiel 6 das Propylen/Ethen/
But-1-en-Terpolymere des Beispiels 3 und im erfindungsgemäßen
Beispiel 7 das Propylen/But-1-en/Hex-1-en-Terpolymere des
Beispiels 4.

35

versetzt und granuliert.

Als Deckschicht A' wurde im Vergleichsbeispiel C das Propylen/ Ethylen-Copolymere des Vergleichsbeispiels A eingesetzt. Im Vergleichsbeispiel D fand das Propylen/But-1-en-Copolymere aus Vergleichsbeispiel B als Deckschicht A' Verwendung. Im

- 40 Vergleichsbeispiel E wurde als Deckschicht A' ein Propylenterpolymer (Novolen® 3520L von Targor GmbH) verwendet. Novolen®
 3520L ist ein Propylenterpolymer mit 4,2 Gew.-% einpolymerisiertem Ethen und 1,9 Gew.-% einpolymerisiertem But-1-en und einem
 Schmelzflußindex von 5 g/10 min, bei 230°C und 2,16 kg, nach
- 45 ISO 1133, welches durch Gasphasenpolymerisation von Propylen, Ethen und But-1-en mit Hilfe eines Ziegler-Natta-Katalysators,

28

der u.a. in der US-A 5,288,824 beschrieben ist, erhalten worden ist.

Als Basisschicht B' wurde in allen Beispielen 5 bis 7 und in 5 allen Vergleichsbeispielen C bis E das oben beschriebene, mit dem aus dem Beispiel 1 erhaltenen Metallocen-Katalysator hergestellte Propylenhomopolymer eingesetzt.

Die bei der Prüfung der BOPP-Folien des A'B'A'-Schichtaufbaus 10 gefundenen Eigenschaften sind in der nachfolgenden Tabelle I aufgeführt.

Ergänzende Erläuterungen:

- 15 Bei Stadis[®] 450 von Du Pont handelt es sich um ein kommerziell erhältliches Produkt in Form einer Mischung aus Toluol, Isopropanol, Dodecylbenzolsulfonsäure, einem Polyamin, einem Copolymer aus Dec-1-en und SO₂, sowie Dec-1-en.
- 20 Sylobloc® von Grace ist ein Antiblockmittel auf Basis von SiO2.

Bei Irganox® 1010 von Ciba-Geigy handelt es sich um Pentaerythrityltetrakis[3-(3,5-bis(1,1-dimethylethyl)-4-hydroxyphenol)propionat] und bei Irgafos® 168, ebenfalls von Ciba-Geigy, um 25 Tris(2,4-bis-tert.butylphenol)phosphit.

Die in den Beispielen aufgeführten Eigenschaften wurden folgendermaßen bestimmt:

Comonomergehalt bzw. Anteil
'1-3'-insertierter Propeneinheiten:

mittels ¹³C-NMR oder mittels Infrarotspektroskopie

Schmelzpunkt (T_M):

mittels DSC (differential scanning calorimetry)

35 Xylollösliche Anteile (XL):

In einen 1-Liter-Dreihalskolben mit Rührer, Rückflußkühler und Thermometer wurden 500 ml destilliertes Xylol (Isomerengemisch) eingefüllt und auf 100°C erhitzt. Bei dieser Temperatur wurde das Polymere eingefüllt, anschließend auf den Siedepunkt des Xylols erhitzt und 60 min am Rückfluß gehalten. Anschließend wurde die Wärmezufuhr abgebrochen, innerhalb von 20 min mit einem Kältebad auf 5°C abgekühlt und dann wieder auf 20°C erwärmt. Diese Temperatur wurde für 30 min gehalten. Das ausgefallene Polymerisat wurde abfiltriert und von dem Filtrat exakt 100 ml in einen vorher tarierten 250-ml-Einhalskolben gefüllt. Daraus wurde das

Lösungsmittel am Rotationsverdampfer entfernt. Anschließend

29

wurde der verbleibende Rückstand im Vakuumtrockenschrank bei 80°C/200 Torr 2 Stunden lang getrocknet. Nach dem Erkalten wurde ausgewogen.

5 Der xylollösliche Anteil ergibt sich aus

$$x_L = \frac{g \times 500 \times 100}{G \times V}$$

10

 $X_L = xylollöslicher Anteil in %$

g = gefundene Menge

G = Produkteinwaage

V = Volumen der eingesetzten Filtratmenge

15

20

25

30

35

40

30

Molmasse (Zahlenmittel) Mn: mittels Gelpermeations-

chromatographie

Molmasse (Gewichtsmittel) Mw: mittels Gelpermeations-

chromatographie

Polymerdispersität Mw / Mn: mittels Gelpermeations-

chromatographie

Schmelzflußindex (MFR): nach ISO 1133

mittels DSC, bei einer Aufheizrate

von 20°C/min nach ASTM D 1003 nach DIN 67530

Mit einem Siegelgerät wurden heißgesiegelte Proben hergestellt, wobei die Siegeltemperatur in 1°C-Schritten erhöht wurde (Siegeldruck: 0,35 N/cm2, Schweißzeit: 0,5 s). Nach dem Abkühlen wurde aus der Siegelnaht ein Prüfstreifen mit 15 mm Breite geschnitten und in einer Zugprüfmaschine die zum Öffnen benötigte Kraft gemessen. Als Siegeltemperatur ist die Temperatur angegeben, bei der die

zum Öffnen benötigte Kraft mindestens 7,5 N/15 mm erreicht.

Zur Beurteilung der Druckfarben bzw. der Metallhaftung wurden die Folien zunächst entsprechend der US-A 4,622,237 coronabehandelt und 14 Tage später entweder bedruckt oder metallisiert. Die Farb- bzw. Metallhaftung wurde mittels Klebebandtest beurteilt. Konnte mittels Klebeband keine Farbe bzw. kein Metall abgelöst werden, so wurde die Haftung mit sehr gut und bei deutlicher Ablösung von Farbe bzw. Metall mit schlecht beurteilt.

Schmelzenthalpie:

Streuwert der Folie: Glanz, bei 20°C und 60°C:

Siegeltemperatur:

15

10

20

25

Druckfarbenhaftung, Metallhaftung:

30

35

Tabelle I: Eigenschaften der Mehrschichtfolien

aus Vergleichs-	aus Bsp. 4 aus Vergleichs-	aus Vergleichs- beispiel A	3 aus Bsp. 4 aus Vergleichs- beispiel A
	aus Bsp. 4	3 aus Bsp. 4	2 aus Bsp. 3 aus Bsp. 4
Vergleichs- beispiel A	Vergleichs-	Vergleichs-	Vergleichs-
0,1 0,2			0,1
129 123			129
153 147			153
shr gut sehr gut sehr gut		sehr gut	sehr gut sehr gut
shr gut sehr gut sehr gut	\vdash	sehr gut	sehr gut sehr gut
121 6	121 6	101 / 101 6	119 4 122 R 124 4 121 K 135 R
-	-	0/171	0 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7
2 1 3 1	2 1 3 1	0'177	0 1131 P 1931
		153 sehr gut sehr gut	sehr gut sehr gut sehr gut 122 8 124 4
		sehr gut sehr gut	sehr gut sehr gut
0,1 129 153 shr gut	0,1 129 153 sehr gut sehr gut		0,2 124 155 sehr gut
, , , , , , , , , , , ,			124 155 sehr gut

Beispiele/ Vergleichs- beispiele	Beispiel 5	Beispiel 6	Beispiel 7	Vergleichs- Vergleichs- beispiel C beispiel D	Vergleichs- beispiel D	Vergleichs- beispiel E
Siegel- temperatur [oC]	105	109	110	111	124	120
Δ (Tm-Siegel-temp.)	14,4	13,8	14,4	10,6	11,3	10,8

Aus der Tabelle I geht u.a. hervor, daß sich die erfindungsgemäßen siegelbaren Mehrschichtfolien (Beispiele 5 bis 7) gegenüber den aus dem Stand der Technik bekannten Mehrschichtfolien

5 (Vergleichsbeispiele C bis E) u.a. durch einen erhöhten Glanz,
eine verbesserte Haftung, eine abgesenkte Siegeltemperatur und
verringerte xylollösliche Anteile auszeichnen.

Patentansprüche

- Siegelbare Mehrschichtfolie aus mindestens einer Deckschicht und mindestens einer Basisschicht, wobei die Deckschicht aus einem Propylen-Terpolymeren besteht, enthaltend 80 bis 99,5 mol-% Struktureinheiten, die sich vom Propylen ableiten, 0,2 bis 15 mol-% Struktureinheiten, die sich von Ethen oder einem C₄-C₆-1-Olefin (I) ableiten und 0,3 bis 15 mol-%
- Struktureinheiten, die sich von einem weiteren, vom C4-C6-1-Olefin (I) verschiedenen, C4-C12-1-Olefin (II) ableiten und wobei das Propylen-Terpolymere mittels Metallocen-Katalysatoren hergestellt ist.
- 15 2. Mehrschichtfolie nach Anspruch 1, wobei das Propylen-Termpolymere der Deckschicht einen Anteil regioregulärer '1-2'-insertierter Propyleneinheiten entsprechend der Formel (1)

$$\frac{['1-2']}{['1-2']+['2-1']+['1-3']} \tag{1}$$

von mehr als 0,97 aufweist.

- 3. Mehrschichtfolie nach den Ansprüchen 1 oder 2, wobei das Propylen-Terpolymere der Deckschicht einen Schmelzpunkt (T_M), ermittelt nach dem DSC-Peakmaximum, von weniger als 135°C und ein Gewichtsmittel der Molmasse (M_W) von mehr als 80000 g/mol aufweist.
- 30 4. Mehrschichtfolie nach den Ansprüchen 1 bis 3, wobei das Propylen-Terpolymere der Deckschicht einen xylollöslichen Anteil (XL) in Gew.-% aufweist, der der folgenden Ungleichung (2)
- 35 $X_L \le 1411,21 \exp (-0.0591 T_M) -0.05$ (2) genügt, bei welcher T_M für den Schmelzpunkt in °C steht.
- 5. Mehrschichtfolie nach den Ansprüchen 1 bis 4, wobei das 40 Propylen-Terpolymere der Deckschicht eine Polydispersität (M_W/M_N) von weniger als 2,25 aufweist.
 - 6. Mehrschichtfolie nach den Ansprüchen 1 bis 5, wobei die Basisschicht aus einem Polyolefin besteht.

35

- 7. Mehrschichtfolie nach dem Anspruch 6, wobei die Basisschicht aus Polypropylen besteht.
- 8. Mehrschichtfolie nach den Ansprüchen 1 bis 7, wobei diese aus wenigstens einer Deckschicht einer Dicke von 0,1 bis 5 μm und wenigstens einer Basisschicht einer Dicke von 1 bis 100 μm besteht.
- 9. Mehrschichtfolie nach den Ansprüchen 1 bis 7, wobei diese aus 10 drei Schichten aufgebaut ist, von denen die obere und die untere Schicht jeweils eine Deckschicht und die dazwischen liegende Schicht eine Basisschicht darstellt.
- 10. Verfahren zur Herstellung einer Mehrschichtfolie nach den
 15 Ansprüchen 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß die den
 einzelnen Schichten der Folie entsprechenden Schmelzen durch
 eine Flachdüse coextrudiert werden, die auf diese Weise
 erhaltene coextrudierte Folie zur Verfestigung auf wenigstens
 einer Walze abgezogen, danach biaxial gestreckt, thermofixiert und anschließend aufgewickelt wird.
 - 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß die biaxial gestreckte Folie nach dem Thermofixieren noch corona-oder flammbehandelt wird.

12. Verpackung, enthaltend mindestens eine Mehrschichtfolie nach den Ansprüchen 1 bis 9.

30

25

35

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr anal Application No PCT/EP 99/03811

		1	101/11 33/	^
A. CLASSIF	FICATION OF SUBJECT MATTER B32B27/32 C08F210/16	_		
• •				
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ation and IPC		
B. FIELDS	SEARCHED currentation searched (classification system followed by classification	on symbols)		
IPC 6	B32B C08F C08L	, · - /		
Documentati	on searcned other than minimum documentation to the extent that s	such documents are inclu	uded in the fields sea	irched
Electronic de	ata base consulted during the international search (name of data ba	ise and, where practical	l, search terms used)	
	garage of Gala ve	pressoal		
	•			
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Lavant		Defended to 1.1.1.1.1
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages		Relevant to claim No.
Δ	FP 0 803 353 A /DACE AC.			1-12
Α	EP 0 803 352 A (BASF AG) 29 October 1997 (1997-10-29)		1	1 14
	claims 1,3,6-10	_		
	page 2, line 50 - page 3, line 9	9		
	page 3, line 42 - page 4, line 3 page 4, line 8 - line 42	د		
			,	
Α	US 4 692 379 A (KEUNG JAY K ET	AL)		1-12
	8 September 1987 (1987-09-08) claims 1,15-20,22			
	column 3, line 43 - line 60			
	column 4, line 43 - line 61			
		-/ 		
	· ·	,		
			Ì	
			İ	
- G	L			D 0000:
X Furth	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family	/ members are listed i	an annex.
* Special ca	ategories of cited documents :	"T" later document put		
	ent defining the general state of the art which is not sered to be of particular relevance	or priority date an cited to understar	nd not in conflict with t nd the principle or the	the application but
"E" earlier o	document but published on or after the international	invention "X" document of partic		
	ent which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be consideration involve an invention	tered novel or cannot give step when the doc	be considered to current is taken alone
citation	is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified)		tered to involve an inv	rentive step when the
other r	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is com ments, such com	nbined with one or mo abination being obviou	re other such docu-
"P" docume later th	ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	in the art. "&" document member	r of the same patent f	amily
	actual completion of the international search		f the international sea	
8	September 1999	27/09/1	1999	
Name and n	mailing address of the ISA	Authorized officer	r	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk			
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Girard	, S	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr anal Application No
PCT/EP 99/03811

C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PC1/EP 99/03811
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 668 157 A (HOECHST AG) 23 August 1995 (1995-08-23) cited in the application claims 1-3,6,14-18 page 3, line 22 - line 36 page 4, line 32 - line 43	1-12
!	page 5, line 46 - line 56	
	·	
	·	
	·	

. 1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

inter *Ional Application No PC 1/EP 99/03811

Patent document cited in search repor	t	Publication date	1	Patent family member(s)	Publication date
EP 0803352	Α	29-10-1997	DE	19615952 A	23-10-1997
US 4692379	Α	08-09-1987	. AT	98932 T	15-01-1994
			AU	598740 B	05-07-1990
			AU	6102786 A	02-04-1987
			BR	8604657 A	09-06-1987
			CA	1248439 A	10-01-1989
			DE	3689435 D	03-02-1994
			DE	3689435 T	14-04-1994
			EP	0217598 A	08-04-1987
			HK	54796 A	03-04-1996
			JP	1907778 C	24-02-1995
			JP	6037107 B	18-05-1994
			JP	62073941 A	04-04-1987
EP 0668157	Α	23-08-1995	DE	4406931 A	24-08-1995
			CA	2142521 A	22-08-1995
			FI	950739 A	22-08-1995
			ZA	9501373 A	20-08-1996

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In vationales Aktenzeichen Pur/EP 99/03811

a. klassii IPK 6	Fizierung des anmeldungsgegenständes B32B27/32 C08F210/16		
Nach der Int	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sillkation und der IPK	
	ACHIERTE GEBIETE		
IPK 6	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo B32B C08F C08L	le)	
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprufstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendete :	Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Α	EP 0 803 352 A (BASF AG) 29. Oktober 1997 (1997-10-29) Ansprüche 1,3,6-10 Seite 2, Zeile 50 - Seite 3, Zei	le 9	1-12
_	Seite 3, Zeile 42 - Seite 4, Zei Seite 4, Zeile 8 - Zeile 42 		
A	US 4 692 379 A (KEUNG JAY K ET A 8. September 1987 (1987-09-08) Ansprüche 1,15-20,22 Spalte 3, Zeile 43 - Zeile 60 Spalte 4, Zeile 43 - Zeile 61		1-12
	-	-/	·
X Weit	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröffer aber n "E" älteres Anmel "L" Veröffer schein anders soll od ausgel	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Ookument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- len zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer an im Recherchenbenicht genannten Veröffentlichung belegt werden ler die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt) ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	werden, wenn die Veröffentlichung mit	i worden ist und mit der ir zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden utung; die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf achtet werden utung; die beanspruchte Erfindung eeit beruhend betrachtet i einer oder mehreren anderen
eine B "P" Veröffei	enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derseiber	naheliegend ist
	Abschlusses der internationalen Recherche . September 1999	Absendedatum des internationalen Re 27/09/1999	ocherchenberichts
	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörda	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340–3018	Girard, S	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interntionales Aktenzeichen
PC I / EP 99/03811

	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	In. A.
(ategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr, Anspruch Nr.
	EP 0 668 157 A (HOECHST AG) 23. August 1995 (1995-08-23) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-3,6,14-18 Seite 3, Zeile 22 - Zeile 36 Seite 4, Zeile 32 - Zeile 43 Seite 5, Zeile 46 - Zeile 56	1~12

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichur. 🚬 i, die zur selben Patentfamilie gehören

Interr hales Aktenzeichen
PC1/EP 99/03811

	nerchenberich S Patentdokus		Datum der Veröffentlichung		itglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP O	803352	A	29-10-1997	DE	19615952 A	23-10-1997
US 40	692379	A A	08-09-1987	AT	98932 T	15-01-1994
				AU	598740 B	05-07-1990
				AU	6102786 A	02-04-1987
				BR	8604657 A	09-06-1987
				CA	1248439 A	10-01-1989
				DE	3689435 D	03-02-1994
				DE	3689435 T	14-04-1994
				EP	0217598 A	08-04-1987
				HK	54796 A	03-04-1996
				JP	1907778 C	24-02-1995
				ĴΡ	6037107 B	18-05-1994
				JP	62073941 A	04-04-1987
EP 0	 668157	Α	23-08-1995	DE	4406931 A	24-08-1995
			-	CA	2142521 A	22-08-1995
				FI	950739 A	22-08-1995
				ZĀ	9501373 A	20-08-1996

WO9967094 A1 SEALABLE MULTILAYER FILM MADE OF A GRAFTED TERPOLYMER TARGOR GMBH

Inventor(s):FISCHER, David; MARCZINKE, Bernd, Lothar; SCHÖNE, Werner; LANGHAUSER, Franz; BIDELL, Wolfgang; HINGMANN, Roland; MOLL, Ulrich; KERSTING, Meinolf; SCHWEIER, Günther; JONES, Peter, John, Vaughan

Application No. EP9903811 EP, Filed 19990602, A1 Published 19991229

Abstract: The invention relates to a sealable multilayer film consisting of at least one cover layer and at least one base layer. The cover layer consists of a propylene terpolymer containing between 80 and 99.5 mol % structural units derived from propylene, between 0.2 and 15 mol % structural units derived from ethene or a C_4 - C_6 -1-olefin (I) and between 0.3 and 15 mol % structural units derived from a further C_4 - C_{12} -1-olefin (II) which differs from the C_4 - C_6 -1-olefin (I). The propylene terpolymer is produced using metallocene catalysts.

Int'l Class: B32B02732; C08F21016 Priority: DE 198 27 327.4 19980619

Designated States: JP US AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE

Patents Cited:

EP0803352 (A) [0]

US4692379 (A) [0]

EP0668157 (AD) [0]

Patents Citing this One: No US, EP, or WO patents/search reports have cited this patent.